

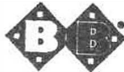
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

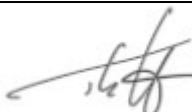
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	S-Eco 2
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1030
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei S-Eco 2 von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for S-Eco 2 of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

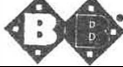
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	S-Eco 300
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1031
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei S-Eco 300 von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for S-Eco 300 of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

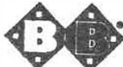
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	S-Eco 300 XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1036
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei S-Eco 300 XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for S-Eco 300 XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

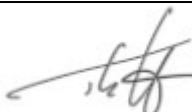
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1330
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light bei 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

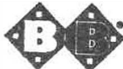
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1300
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light XL bei 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

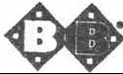
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light Optima
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1331
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light Optima von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light Optima of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

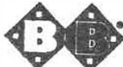
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Light Optima XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1321
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Light Optima XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Light Optima XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Start
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1350
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Start von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Start of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

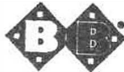
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

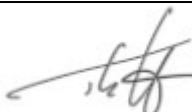
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Start Plus
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Start Plus von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Start Plus of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

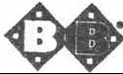
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Start Plus SL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1360
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Start Plus von 150 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Start Plus SL of 150 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

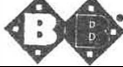
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyro Next
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1359
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyro Next von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyro Next of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

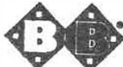
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Econ XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1910
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Econ XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Econ XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

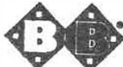
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	BX 11
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1612
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei BX 11 von 135 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for BX 11 of 135 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

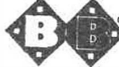
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Triton
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Triton von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Triton of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

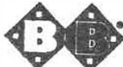
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Protego
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Protego von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Protego of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Protego SL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Protego SL von 150 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Protego SL of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / Place, date

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y180918

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	SV-R
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1120
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei SV-R von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for SV-R of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

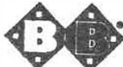
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122106

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Vida
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Vida von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Vida of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

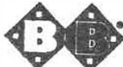
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle manuell <i>manual wheelchair</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Pyrolino
	Modell Nr. <i>model no.</i>	1700
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886501000X8	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten Kindern mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Pyrolino von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The wheelchair is designed to increase the mobility of children who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Pyrolino of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

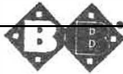
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

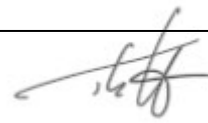


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy FD
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8440
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy FD von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy FD of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

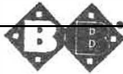
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

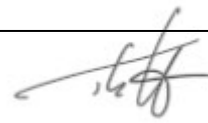


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy MD
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8441
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy MD von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy MD of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

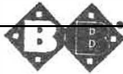
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

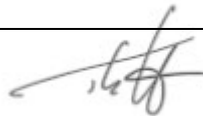


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8442
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD von 140 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD of 140 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

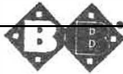
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

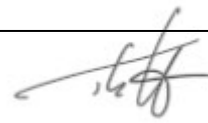


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy FD XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8443
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy FD XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy FD XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

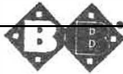
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

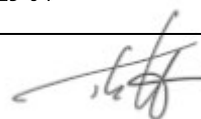


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy MD XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8444
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy MD XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy MD XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

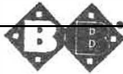
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

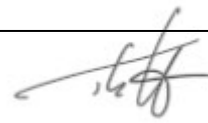


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8445
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD XL of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

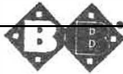
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

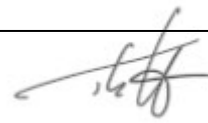


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy FD XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8540
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy FD XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy FD XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

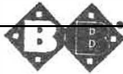
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

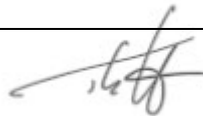


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Ejoy RD XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8544
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Ejoy RD XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Ejoy RD XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

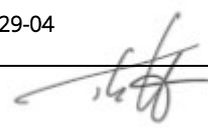


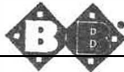
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Via
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8600
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen, in Innenräumen, konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Via von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the indoor mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Via of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	



 **Enjoy mobility.**
Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

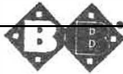
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

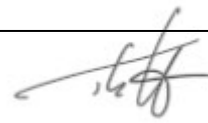


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Eltego
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8313
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Eltego von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Eltego of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

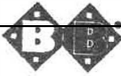
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	--

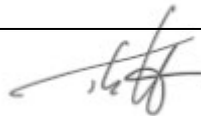


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Terra
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Terra von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Terra of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad



Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

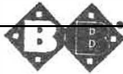
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Triplex
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Triplex von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Triplex of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

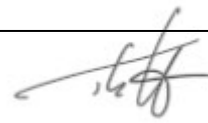


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Taiga
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Taiga von 170 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Taiga of 170 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*



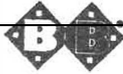
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Neo XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8511
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508000YR	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Elektrorollstuhl ist ausschließlich zur Mobilitätssteigerung und zum Transport von gehbehinderten, erwachsenen Menschen mit den angegebenen Indikationen konzipiert. Das maximale Benutzergewicht bei Neo XXL von 200 kg darf nicht überschritten werden. <i>The electric wheelchair is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Neo XXL of 200 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

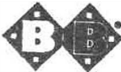
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122410

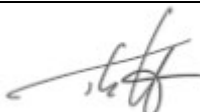
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Rollstühle elektrisch <i>electric wheelchairs</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Togo
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8010
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508002YV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Schiebehilfe Togo ist ein elektrischer Zusatzantrieb für manuelle Rollstühle und für den Innen- und Außenbereich konzipiert. Somit ist die Schiebehilfe Togo ausschließlich zur Fremdbeförderung, d.h. für die Unterstützung der Begleitperson (des Schiebenden) beim Schieben gedacht. <i>The pushing aid is an additional electric drive for manual wheelchairs for indoor and outdoor use. The Togo is exclusively intended for third-party transport (to support the accompanying person when pushing)</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

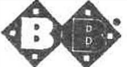
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo - Familie
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Alevo von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Alevo of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

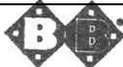
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

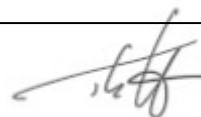


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Alevo von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Alevo of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

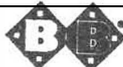
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

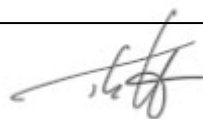


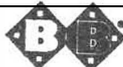
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo Alu
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Alevo von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Alevo of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

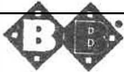
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

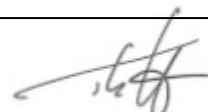


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo Country
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Alevo von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Alevo of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

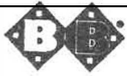
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

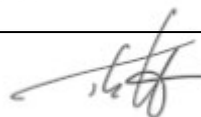


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Alevo X
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Alevo X von 130 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Alevo X of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

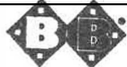
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

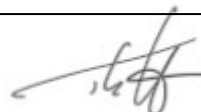


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Capero
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Capero von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Capero of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

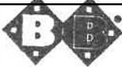
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

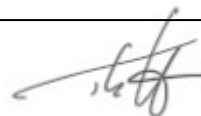


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	RL-Smart
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei RL-Smart von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for RL-Smart of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

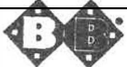
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

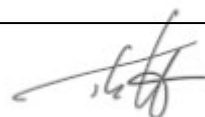


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	RL-Smart ST
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4024
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei RL-Smart von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for RL-Smart of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

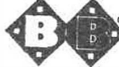
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Kettler Beliva
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4022
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht beim Kettler Beliva von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Kettler Beliva of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / Place, date

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

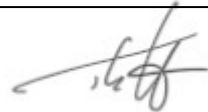


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Senio
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4004
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Senio von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Senio of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

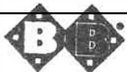
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

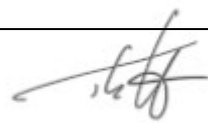


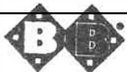
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Senio SRL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4005
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Alevo von 110 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Senio SRL of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120606

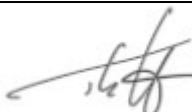
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Rollator B XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4002
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504000XV	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Der Rollator unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Rollator B XXL von 200 kg darf nicht überschritten werden. <i>The rollator is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Rollator B XXL of 200 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

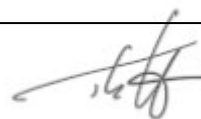


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Rezi
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4201
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504001XX	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Rezi von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Rezi of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

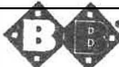
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

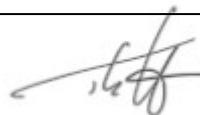


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	GS / R-L
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504002XZ	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei GS / R-L von kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for of kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

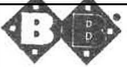
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

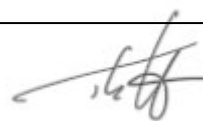


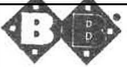
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Gebo
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4211
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504001XX	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Gebo von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Gebo of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

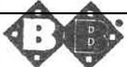
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

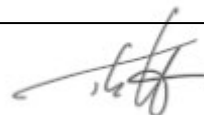


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y120318

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Gehhilfen <i>walking aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	VFG
	Modell Nr. <i>model no.</i>	4301
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886504002XZ	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Gehhilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei VFG von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The walking aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for VFG of 130 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

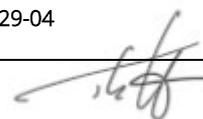


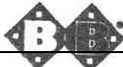
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro Familie
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei den Centuro Modellen von 136 kg (Mini), 160 kg (S1, S2, S4, S7, S7 MAX und 250 kg S7 XXL) darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro of 136 kg (Mini), 160 kg (S1, S2, S4, S7, S7 MAX) and 250 kg S7 XXL must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	



 **Enjoy mobility.**
Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

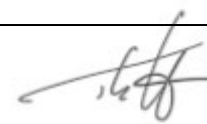
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile Scooter
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S7 MAX
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8174
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S7 MAX von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S7 MAX of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

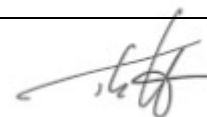
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile Scooter
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S7 XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	8176
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S7 XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S7 XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

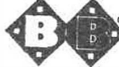
Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date



Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

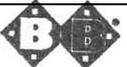
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

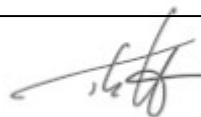


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile <i>Scooter</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S7
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S7 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S7 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

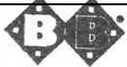
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

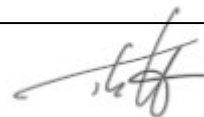


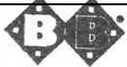
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile Scooter
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S4
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S4 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S4 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

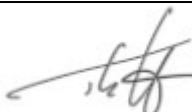
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile Scooter
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S2
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S2 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S2 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

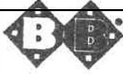
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

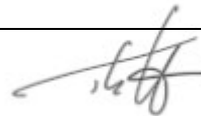


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile Scooter
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro S1
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil Centuro S1 unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro S1 von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter Centuro S1 is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro S1 of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

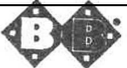
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

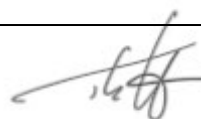


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y122127

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Elektromobile Scooter
	Handelsname <i>trade name</i>	Centuro Mini
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886508001YT	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Das Elektromobil unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Centuro Mini von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The scooter is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Centuro Mini of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

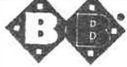
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Barbados
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506001YD	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Barbados von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Barbados of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

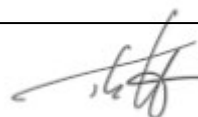


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Aruba
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6356
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506001YD	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Aruba von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Aruba of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

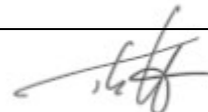
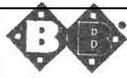


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Curacao
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506001YD	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Curacao von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Curacao of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	


 **Enjoy mobility.**
Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

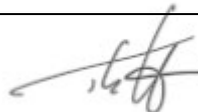
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Varadero
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Varadero von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Varadero of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

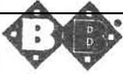
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

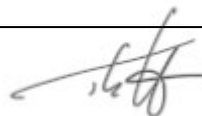


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Trinidad
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Trinidad von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Trinidad of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

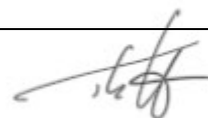


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Tobago
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Tobago von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Tobago of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	




Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

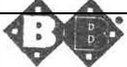
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

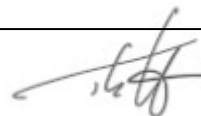


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Tobago SL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Tobago SL von 150 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Tobago of 150 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

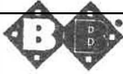
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Haiti
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Haiti von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Haiti of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

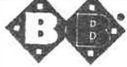
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



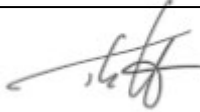
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093399

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	BB-80
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6100
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506001YD	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei BB-80 von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for BB-80 of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04


 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

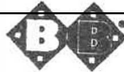
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-40
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6200
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei DH-40 von 110 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for DH 40 of 110 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

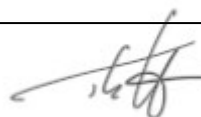


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-40 L
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6210
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei DH-40 L von 110 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for DH 40 L of 110 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.




Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

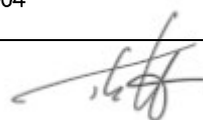


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-40 R
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6201
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei DH-40 R von 100 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for DH 40 R of 100 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	




Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



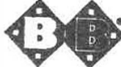
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y093303

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	DH-44 XL / L XL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506000YB	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	<p>Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Nutzung von Bad- oder Duscheinrichtungen im häuslichen Bereich.</p> <p>Das maximale Nutzergewicht des DH-44 XL / L XL von 170 kg darf nicht überschritten werden. Die empfohlene Körpergröße beträgt 1,6 m bis 2,0 m. Der Stuhl darf nicht als Steighilfe oder zu ähnlichen Zwecken verwendet werden.</p> <p><i>The daily life aid supports adults with restricted mobility and the specified indications when using bath or shower facilities at home. The maximum user weight for DH-44 XL / L XL of 170 kg must not be exceeded. The recommended body height is 1.6 m to 2.0 m. The chair must not be used as a climbing aid or for similar purposes.</i></p>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	




Enjoy mobility.
Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	--

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff -



Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort,

Datum

/

Place,

date

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

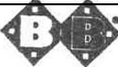
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---

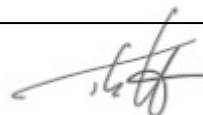


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091215

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TSE-A
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6031
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506002YF	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TSE-A von 136 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TSE-A of 136 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091215

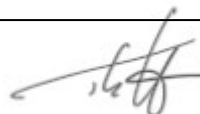
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TSE-Easy 10
	Modell Nr. <i>model no.</i>	6050
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506002YF	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS Easy von 160 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TSE-Easy of 160 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

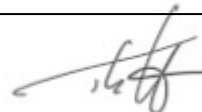
Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-Care
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2201
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506003YH	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS-Care von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS-Care of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	



Bischoff & Bischoff
Medizin- &
Rehabilitationstechnik GmbH
D-76307 Karlsbad



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

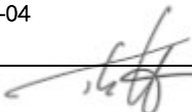
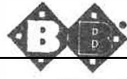
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-Care XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2006
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506003YH	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen im häuslichen Bereich bei der Ermöglichung des Toilettenganges. Das maximale Nutzergewicht des TS-Care XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. Die empfohlene Körpergröße beträgt 1,6 m bis 2,0 m. Der Stuhl darf nicht als Steighilfe verwendet werden. <i>The daily life aid supports adults with restricted mobility and the specified indications to enable them to go to the toilet at home. The maximum user weight for TS-Care XXL of 250 kg must not be exceeded. The recommended body height is 1.6 m to 2.0 m. The chair must not be used as a climbing aid or for similar purposes.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04 <div style="text-align: right;">   Enjoy mobility. Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH D-76307 Karlsbad </div>	

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

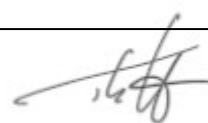


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-Aqua
	Modell Nr. <i>model no.</i>	0
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS Aqua von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS Aqua of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	




Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

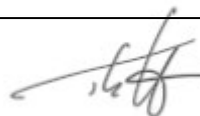


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-1
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2002
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS-1 von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS-1 of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

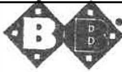
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DECLARATION OF CONFORMITY	
-------------------------------------	---	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	TS-1 SL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2005
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei TS-1 SL von 150 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for TS-1 SL of 150 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

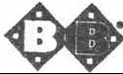
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978 Y091203

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Toilettenrollstuhl XXL
	Modell Nr. <i>model no.</i>	2901
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886506004YK	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Toilettenrollstuhl XXL von 250 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for toilet wheelchair XXL of 250 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04

Ort, Datum / Place, date


Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad
 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

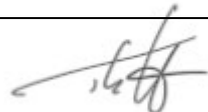


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Vista
	Modell Nr. <i>model no.</i>	7401
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI		
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Vista von 120 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for Vista of 120 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	

Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

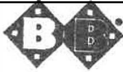
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---



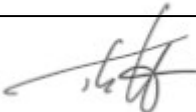
Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Dreh- und Übersetzhilfe
	Modell Nr. <i>model no.</i>	9600
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886509001Z2	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. Das maximale Benutzergewicht bei Barbados von 125 kg darf nicht überschritten werden. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified. The maximum user weight for transfer disc of 125 kg must not be exceeded.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.

Karlsbad, 2024-04


 Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

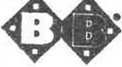
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

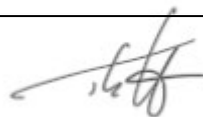


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Greifzange
	Modell Nr. <i>model no.</i>	9800
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886509000YY	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>	Die Alltagshilfe unterstützt bewegungseingeschränkte, erwachsene Menschen mit den angegebenen Indikationen bei der Mobilitätssteigerung. <i>The daily life aid is designed to increase the mobility of adults who have difficulty walking with the indications specified.</i>	
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

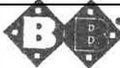
Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

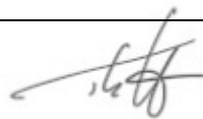


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	Alltagshilfe <i>daily life aids</i>
	Handelsname <i>trade name</i>	Helma
	Modell Nr. <i>model no.</i>	7311
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI	4250886507000YJ	
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>		
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	 Enjoy mobility.



Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*

Bischoff & Bischoff GmbH	KONFORMITÄTSERKLÄRUNG <i>DECLARATION OF CONFORMITY</i>	
-------------------------------------	--	---

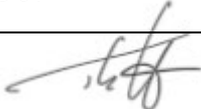
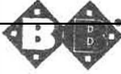


Name und Adresse der Firma <i>Name and address of the firm</i>	Bischoff & Bischoff Medizin- & Rehabilitationstechnik GmbH Im Stöckmädle 13 D-76307 Karlsbad
SRN – Single Registration Number EMDN – European Medical Device Nomenclature	DE-MF-000005978

Wir, Bischoff & Bischoff GmbH, erklären in alleiniger Verantwortung, dass folgend genanntes Produkt allen Anforderungen der MDR 2017/745 entspricht, die anwendbar sind.

We Bischoff & Bischoff GmbH declare in sole responsibility that the following called product complies with all requirements of the MDR 2017/745 applicable.

Medizinprodukt <i>medical device</i>	Produktgruppe <i>Product group</i>	
	Handelsname <i>trade name</i>	
	Modell Nr. <i>model no.</i>	
Ausgabestand der technischen Dokumentation <i>Revision date of the technical documentation</i>	2024-04	
Basis-UDI-DI		
Klasse <i>class</i>	I	
Zweckbestimmung <i>purpose</i>		
KLASSIFIZIERUNGSREGEL - (Annex VIII / MDR 2017/745) <i>classification rules - annex VIII of MDR 2017/745</i>	1	
Konformitätsbewertungsverfahren <i>Conformity assessment procedure</i>	MDR Art. 52 & Annex II, III (Klasse I)	
Europäischer Bevollmächtigter <i>European Authorized Representative</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Benannte Stelle <i>Notified Body</i>	nicht erforderlich <i>not mandatory</i>	
Gültigkeit der Erklärung bis YYYY-MM <i>Validity of declaration until YYYY-MM</i>	2029-04	


 **Enjoy mobility.**
Bischoff & Bischoff
 Medizin- &
 Rehabilitationstechnik GmbH
 D-76307 Karlsbad

Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*



Karlsbad, 2024-04

Thomas Bischoff - Geschäftsführer / *Managing Director*

Ort, Datum / *Place, date*

Unterschrift und Stempel / *signature and stamp*